ANSWER 12 OF 22 CA COPYRIGHT 2001 ACS Full-text 104:197140 CA AN Fixable thermal recording materials ΤI Iiyama, Kyotaka; Watanabe, Chizuru IN Ricoh Co., Ltd., Japan PΑ Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 10 pp. CODEN: JKXXAF Patent DT Japanese LA

FAN. CNT 1
PATENT NO. KIND DATE
PATENT NO. JP 1984-9998

PI JP 60244595
A2 19851204
APPLICATION NO. DATE
JP 05072272
B4 19931008

B4 Recording materials having thermal coloring layer contg. leuco dye contains, as auxiliary agent, a heat-melting material of m.p. AΒ 60-150.degree. having .gtoreq.1 polymg. double bond. The agent may have .gtoreq.1 :CO group adjacent to the double bond. The use of the agent increases the color d. and eliminates or lowers the background d. Thus, 4 dispersions were prepd. contg. (A) 3'-(N-methyl-N-cyclohexylamino)-6'methyl-7'-phenylaminofluoran 10, 10% hydroxyethylceilulose (I) 10, and H20 30 parts, (B) 4,4'-bisphenolsulfone 30, 10% I 10, and H2O 90 parts, (C) 3-phenyl-1-(4-chlorophenyl)-1-propen-3-one (m.p. 114.degree.) 20, 10% I 20, and H2O 60 parts, and (D) CaCO3 30, 5% methylcellulose 30, and H2O 60 parts. These dispersions were mixed and coated on a plain paper to form a layer contg. 0.5 g/m2 dye. The material was exposed to light after thermal recording. Max. and min. d.=values were 1.20 and 0.08 before exposure to light, and were 0.23 and 0.09, by repeated thermal recording after the exposure.

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60-244595

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)12月4日

B 41 M 5/18

101

7447-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

会発明の名称 感熱記録材料

> 願 昭59-99998 ②特

❷出 昭59(1984)5月18日

700発 明

⑪出 顋

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

79発明

辺 千 鸖 株式会社リコー

東京都大田区中馬込1丁目3番6号

弁理士 池浦 砂代 理 紐明

·1. 発明の名称

感熟記錄材料

- 2. 特許請求の範囲
- (1) ロイコ染料と顕色剤を含有する感熱発色層を 有する感熱記録材料において、重合性2重結合を 少なくとも1個有する融点60~150℃の熱可融性化 合物を補助成分として用いたことを特徴とする感 熟記録材料。
- (2) 該補助成分が、2重合結合の隣接位に少なく とも1個のカルポニル基又は芳香族基を有する化 合物からなる特許請求の範囲第1項の感熱記録材 料。3.発明の詳細な説明

〔技術分野〕

本発明は、ロイコ染料と顕色剤との間の発色反 応を利用した感熱記録材料の改良に関するもので ある.

[從来技術]

感熱記録材料は、一般に、紙、合成紙、プラス チジクフイルム等の支持体上に熱発色性組成物を

主成分とする感熱発色層を設けたもので、熱ヘツ ド、熱ペン、レーザー光等で加熱することにより 発色画像が得られる。この種の記録材料は他の記 録材料に比べて現像、定着等の煩雑な処理を施す ことなく、比較的簡単な装置で短時間に記録が得 られること、騒音の発生及び環境汚染が少ないこ と、コストが安いことなどの利点により、図書、 文書などの複写に用いられる他、電子計算機、フ アクシミリ、券売機、ラベル、レコーダーなど多 方面に亘る記録材料として広く利用されている。 このような感熱記録材料に用いられる熱発色性粗 成物は一般に発色剤と、この発色剤を熟時発色せ しめる顕色剤とからなり、発色剤としては、例え ば、ラクトン、ラクタム又はスピロピラン環を有 する無色又は淡色のロイコ染料が、また顔色剤と しては各種の酸性物質、例えば有機酸やフェノー ル性物質が用いられている。この発色剤と顔色剤 とを組合せた記録材料は特に得られる画像の色調 が鮮明であり、かつ地肌の白色皮が高く、しかも 画像(染料画像)の耐光性が優れているという利点

を有し、広く利用されてきつつある。

このような感熱記録材料を用いた、感熱記録方法は、近年では、より高速記録することが要求されてきており、機械面からの高速化はもとより、感熱記録材料自体の高速化(即ち、高感度化)が強く要望されている。

ロイコ系感熱記録材料の高感度化の方法としては、材料面からは、(1) 類色剤の溶融開始温度を低いものにする。(2) ロイコ染料の溶融開始温度を低いものにする、又は(3) 適当な共融化剤を含有させて発色開始温度を低くする等の方法があある。第(1)及び(2)の方法では、特殊の化合物が必要とされるため、その化合物の合成上の困難される。一方、(3)の方法については、例えば、比較的安価なロイコ染料や類色剤を使用して、高感度化を達成できる可能性が大きく、従来、共融化剤としての種々の熱可融性物質が既に提案されているが、未だ満足すべきものとは買い難い。

ロイコ系感熱記録材料の持つ他の大きな問題点

は、このような感熱記録材料が熱印加のみで発色 する非常に簡単で、アクセスタイムの短い記録方 法という便利さの反面、画像の定者がなされてい ない為に再び熱が加われば、再発色するという面 像信頼性の低い記録材料ということである。この ような欠点を解決する方法として、ジアソ感熱記 錄方法や、熱転写型記録方法等が提案されている。 ジアゾ感熱記録方法は、熱印字後は光するか、重 光後熱印字することによつて、地肌部の発色を防 止するものであるが、地肌部の黄変や、地肌カブ リを生じやすく、また画像部の耐光性の低さ等の 問題がある。一方、熱転写型記録方法は、カーボ ン等を熟溶融性物質等と共に、普通紙に転写する 方法で、画像の信頼性は非常に高いものの、解像 性の問題がある他、転写紙と受容紙の2枚を必要 とする点でコストアツブの問題がある。

また、ロイコ系略熱記録材料においても、地肌 部の再発色防止の提案があり、例えば、特開昭55 -51590号や特開昭58-123535号公報記載のよう に、印字後離光することによつて再発色を防止す

る方法が提案されているが、この場合、光感度定 着性が不十分であつたり、あるいは初期発色濃度 が著しく低下する等の問題が残つている。

(目 的)

本発明は、ロイコ系感熱記録材料において、発色感度を著しく向上させるのみならず、地肌部の熱による再発色をなくすか、又は著しく低下せしめて、記録画像の信頼性を著しく向上させた感熱記録材料を提供することを目的とする。

〔構 成〕

本発明によれば、ロイコ染料と類色剤を含有する感熱発色層を有する感熱記録材料において、重合性の2重結合を少なくとも1個有する融点60~150℃の熱可酷性化合物を補助成分として用いたことを特徴とする感熱記録材料が提供される。

本発明で用いる補助成分は、種々の形態で感熱発色層に適用することができ、例えば、ロイコ染料や顕色剤等と同一の強布層に含有せしめてもよく、また、ロイコ染料層と顕色剤層との中間層に本発明の補助成分の層を設けてもよい。また、ロ

イコ染料層の上に、頭色剤と本発明の補助成分との混合物層を設けてもよく、あるいはその逆に、 ロイコ染料層と本発明の補助成分との混合の層を 設け、その上に顕色剤層を設けてもよい。

本発明の補助成分を含む塗布被を作成する場合、 本発明補助成分は、有機溶媒中に溶解させること ができる他、水又は水性媒体等の本発明補助成分 に対して溶解性を示さない媒体中に分散させるこ ともできる。分散系の場合、本発明の補助成分の 粒径は、できる限り小さくするのが好ましく、一 般には、5μα以下、好ましくは3μα以下である。 本発明の補助成分を用いて得られる感熱記録材料 は、熱印字後、露光すると、補助成分はその重合 性2重結合を介して重合し、その結果、地肌部の 熱による再発色が防止されるか、あるいはその発 色濃度は著しく低下され、個類性の高い画像が形 成される。本発明の感熱記録材料の場合、前記し たように、補助成分として用いた化合物が重合性 のものであるため、感熱発色層面に光波過性の原 稿を重ねて露光させた後、その感熱発色層面に熟

MARKET ALL AND TO THE RE

特開昭60-244595(3)

を加えると、その原稿の画旗部(即ち、光吸収性の黒色部)に対応した発色が得られ、一方、非画旗部(即ち、光透過性の白色部)は未発色ないしわずかに発色した部分として残り、その結果、その 破熱発色層面には原稿に対応した発色画像が形成 される。

本発明で用いる補助成分は、盛合性の2重合結合を少なくとも1個有する融点が60~150℃の熱可 関性化合物である。本発明で用いる好ましい重合性2 20 結合を持つ化合物は、2 重結合の隣接位に少なくとも1個のカルボニル基及び/又は芳香族基を有するものである。この場合の芳香族基は、置換及び未図換のフェニル基が包含され、置換基としては、アルキル、シクロアルキル、アリール、アリール、アリール・アルキル等の炭化水素基の他、塩素、臭素等のハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシ基等が挙げられる。

本発明で用いる補助成分として用いる化合物の 例を示すと、例えば、以下のようなものを示すこ とができる。 (1) 下記一般式(I)で示されるカルボニル基を有するプロペン誘導体

$$\begin{array}{c}
O \\
CH = CH - C - (O)s \\
C \\
CR^2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
CR^2
\end{array}$$

(武中、R¹,R²は水素又はアルキル基、シクロアルキル、アリール、アルアルキル、ハロゲン又はニトロ基等の図換基であり、 & 及びnは0~5の盛致、pは0又は1の盛致である)

前記化合物の具体例としては、例えば、以下の ものを挙げることができる。

 $3-7x=\nu-1-(3-9\pi\pi7x=\nu)-7\pi$ $4\nu(1)-4\nu(3)$

3-フェニル-1-(4-クロロフェニル)-プロペン(1)-オン(3)、

3-フエニルー1-(4-クロロフエニル)ープロ ペン(2)ーオン(1)、

3-フェニル-1-(3,4-ジョロフェニル)-プロペン(1)-オン(3).

 $3-7x=\nu-1-(4-70\pm7x=\nu)$ 70 \times $\nu(1)-4\nu(3)$,

3-フェニル-1-[2,4,6-トリクロロフェニル] プロペン(2)-オン(1).

3-フエニル-1-(3-ブロモフエニル)-ブロ ペン(1)-オン(3)、

3- フェニル -1-(3- プロモフェニル) - プロペン(2) - オン(1) 、

3-(2-プロモフエニル)-1-(2-クロロフエニル)-プロペン<math>(1)-オン(3).

3-フェニル-1-(3-ニトロフェニル)-プロペン(1)-オン(3)、

 $3-(4-\rho \ \square \ \square \ \neg \ x = n)-1-(2-= + \square \ \neg \ x = n)$ = n - n

3-(4-プロモフェニル)-1-(2-ニトロフェニル)-プロペン<math>(1)-オン(3). 3-(3-3-k)-1-(3-2k)-1-(3-2k)=n)-704 ν (1)-4 ν (3).

 $1-7 \pm 2 \mu -3 - (3-3 \pm \mu 7 \pm 2 \mu) -7 \alpha$ $4 \times (2) -4 \times (1)$

1-フエニル-3-(4-クロロ-3-メチルフエニル)-プロペン(1)-オン(3)、

1-(2-ニトロフエニル)-3-(6-クロロ-3-メチルフエニル)-プロペン(1)-オン(3)、

1-フエニル-3-(2.6-ジプロモ-4-メチルフエニル)-プロペン(1)-オン(3)、

1-(2--1)-3-(4-+1)-3-(4-+1)-1-(2--1)-3-(4-+1)-1-(2--1)-3-(4-+1)

1-フエニル-3-[2,4,6-トリメチルフエニル] -プロペン(2)-オン(1)、

1-[2-プロモフエニル]-3-[2,4,6-トリメ チルフエニル]-プロペン(2)-オン(1)。

1-(4- = + □ フェ = N) - 3 - (2,4,6- + リメ チルフェ = N) - プロペン(1) - オン(3).

1-フェニルー3-(4-tert-ブチルフェニル) -プロペン(1)-オン(3)、

Constitution for the

1- フェニル - 3 - (3,4- ジメチルフェニル) - プロペン(1) - オン(3).

3-(4-クロロフェニル)-1-(3-クロロフェ ノキシ)-プロペン(1)-オン(3)。

(2)下記一般式(Ⅱ)で表わされるカルボニル基を持つブテン誘導体

(式中、R¹、R² は水素又はアルキル基、シクロアルキル、アリール、アルアルキル、ハロゲン、ニトロ基、アルコキン基等の置換基であり、 2、nは0~5の整数である)

前記化合物の具体例としては、例えば、以下の ものを挙げることができる。

1,2-ジフエニルーブテン(1)-オン(3) 1-フエニルー2-(4-クロロフエニル)-ブテ ン(1) - オン(3) 1-フエニル-

 $1-jx=\mu-2-(4-j')=j+2$ v(1)-j+v(3)

1- フェニル - 2 - (3 - = + =) - フェニル) - ブテ (1) - オン(3)

(3) 下記一般式(II)又は(II')で表わされるガル ボニル基を有するペンタジェン誘導体。

$$\begin{array}{c}
\bigcirc \\
\bigcirc \\
(R^{2}) & \emptyset
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\bigcirc \\
(R^{2}) & (R^{2}) \\
(R^{2}) & (R^{2})
\end{array}$$
(III)

$$\begin{array}{c}
\bigcirc \\
\bigcirc \\
(R^{2}) & \emptyset
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\bigcirc \\
(R^{2}) & (\Pi')
\end{array}$$

(式中、R¹,R² は水素又はアルキル、シクロアルキル、アリール、アルアルキル、ハロゲン、ニトロ基、アルコキン基等の置換基であり、 2、nは0~5の整数である)

このような化合物の具体例としては、例えば以 下のものを示すことができる。

1.5 - 97x = N - 4299x = (1.4) - 42(3)1.5 - 97x = N - 4299x = (1.3) - 42(5)

5-フエニル-1-(3-クロロフエニル)-ペンタジエン(1,4)-オン(3)

1.5-ビス(3-メトキシフエニル) - ペンタジエンー(1.4) - オン(3)

5-フエニル-1-(4-クロロフエニル)-ベン タジエン(1,4)-オン(3)

1,5-ビス(2-クロロフェニル)-ペンタジェン(1,4)-オン(3)

5-フェニル-1-(2-ニトロフェニル)-ベン タジエン(1,4)-オン(3)

1-フエニル-5-(4-クロロフエニル)-ベン タジエン(1,3)-オン(5)

1,5-ビス(4-クロロフェニル)-ベンタジェン(1,3)-オン(5)

1,5-ビス(2-クロロフェニル) - ベンタジェン (1,3) - オン(5)

1,5-ビス(4-メチルフェニル) - ペンタジェン(1,3)-オン(5)

1,5-ビス(2-メチルフエニル) - ペンタジェン (1,3) - オン(5) (4) 下記一般式(IV)で表わされるアクリル酸エステル酸選体。

(武中、R¹ は水素又はアルキル、ハロゲン、シクロアルキル、アリール、アルアルキル、ニトロ基、アルコキシ基等の優換基であり、R² はハロゲン又はシアノ基、R⁴ はアルキル、シクロアルキル、アリール、アルアルキルであり、& は0~5の整数である)

このような化合物の具体例としては、例えば、 以下のものを挙げることができる。

β-7 エニルー α-ν アノーアクリル酸メチル β-7 エニルー α-ν アノーアクリル酸エチル β-(4-ρ ロロフエニル) -α-ν アノーアク

 $\beta - (3,4-ジクロロフエニル) - \alpha - シアノー アクリル酸エチル$

 $\beta - (2 - \beta \square \square \square \square \square \square \square) - \alpha - \nu \gamma \beta - \gamma \beta$

リル酸エチル

β-フエニル-α-クロローアクリル酸メチル<math>β-フエニル-α-クロローアクリル酸エチル<math>β-(3,4-ジクロロフエニル)-α-ブロモーアクリル酸エチル

(5) 下記一般式(V)で表わされるアルコキシカルボニルブタジェン誘進体。

(式中、R¹ は水素又はアルキル、シクロアルキル、アリール、アルアルキル、ハロゲン、ニトロ基、アルコキシ基等の**回換基、R² はハロゲン又はシアノ基、R⁴ はアルキル、シクロアルキル、アリール、アルアルキルであり、 2 は0~5の登徴である)**

このような化合物の具体例には、例えば、以下 のものが挙げられる。

4-フェニル-1-シアノ(又はクロロ)-1-メ トキシカルボニル-ブタジエン(1,3) 4-フェニルー1-シアノ(又はクロロ)-1-エ トキシカルボニルブタジエン(1,3)

4-[4-クロロフエニル]-1-シアノ(又はクロ

ロ)-1-エトキシカルポニルーブタジエン(1,3)

-4-(4-プロモフエニル)-1-シアノ(又はクロ

ロ) - 1 - エトキシカルポニルーブタジエン(1,3)

(6) 下記一般式(VI)で表わされるフェニレンジア クリル強誘導体。

(式中、R^a,R^aは水素、ハロゲン又はシアノ基であり、R^a,R^aはアルキル、シクロアルキル、 アリール又はアルアルキルである)

このような化合物の具体例としては、例えば、

以下に示すようなものが挙げられる。

p-フェニレンジアクリル酸ジエチル n-フェニレンジアクリル酸ジメチル

ョーフェーレンシアクリル酸システルョーフェニレンジアクリル酸ジエチル

p-フエニレンジアクリル酸ジ-n-プロピル

p- フェニレンジアクリル酸ジイソプロピル p- フェニレンジアクリル酸ジベンジル p- フェニレンジアクリル酸ジーn- ブチル p- フェニレンジアクリル酸ジイソブチル n- フェニレンジアクリル酸ジフェニル

β-(4-(2-エトキシカルボニルビニル)フエ ニル)-α-シアノアクリル酸エチル

 $\beta - (4 - (2 - メトキシカルボニルビニル) フエニル) - <math>\alpha - シアノアクリル ロエチル$

(7) ケイ皮酸の芳香族エステル誘導体。

このような化合物としては、例えば、以下のも のを挙げることができる。

ケイ皮磁ー(2-クロロフポニル)

ケイ皮酸ー[3-クロロフエニル]

ケイ皮酸ー(4ークロロフエニル)

p-クロロケイ皮酸-(2-クロロフエニル)

p-ニトロケイ皮酸-フエニル

ケイ皮酸-[4-プロモフエニル]

ケイ皮酸~(4-ヨードフエニル) p-クロロケイ皮酸~(4-クロロベンジル) ケイ皮酸~(4-ブロモベンジル)

(8) 重合性2重結合を有する前記以外の種々の化合物。

このような化合物としては以下のような種の化 合物を挙げることができる。

1,5-ジフェニルーペンテン(1)-オン(3)

5,5-ビス(2-ジメチルフエニル)-ベンテン(4) -オン(3)

1,6-ジフエニルーヘキシセン(1)-オン(3)

[2-クロロベンジリデン]-マロン酸ジメチル

【3-クロロベンジリデン】-マロン酸ジニトリ

(2,6-ジクロロベンジリデン)-マロン酸ジニトリル

(3-ヨードベンジリデン) — マロン酸ジニトリ .

[3-ニトロベンジリデン]-マロン酸ジメチル

(3-二トロベンジリデン)-マロン酸ジエチル

持開昭 60-244595(6)

2,2-ビス(4-(2-シンナモイロキシエトキシ) フェニル)-プロパン

4-アセトキシー1-シンナモイロキシベンゼン 1,7-ビス(シンナモイロキシ)-ナフタレン等。

本発明において用いるロイコ染料は単独又は2種以上混合して適用されるが、このようなロイコ染料としては、この種の感熱材料に適用されているものが任意に適用され、例えば、トリフェニルメタン系、フルオラン系、フエノチアジン系、オーラミン系、スピロピラン系等の染料のロイコ染合物が好ましく用いられる。このようなロイコ染料の具体例としては、例えば、以下に示すようなものが挙げられる。

3,3-ビス(p-ジメチルアミノフエニル)-フタ リド、

3,3-ビス(p-ジメチルアミノフエニル)-6-ジメチルアミノフタリド(別名クリスタルパイオ レントラクトン).

3,3-ピス(p-ジメチルアミノフエニル)-6-ジエチルアミノフタリド、 3,3-ビス(p-ジメチルアミノフエニル)-6-クロルフタリド、

3,3-ビス(p-ジブチルアミンフェニル) フタリド

3-シクロヘキシルアミノ-6-クロルブルオラン.

3-ジメチルアミノー5,7-ジメチルフルオラン、

3-ジェチルアミノ-7-クロロフルオラン、

3-ジエチルアミノ-7-メチルフルオラン、

3-ジェチルアミノー7.8-ベンズフルオラン、

3-ジエチルアミノ-6-メチル-7-クロルフルオラン、

3-(N-p-h リルーN-エチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン、

3-ピロリジノー6-メチルー7-アニリノフル オラン

2- (N-(3'-トリフルオルメチルフエニル) アミノ) -6-ジエチルアミノフルオラン、

2- (3,6-ピス(ジェチルアミノ)-9-(o-クロルアニリノ)キサンチル安息香酸ラクタム)、

3-ジェチルアミノー6-メチルー7-(<math>=-トリクロロメチルアニリノ) ブルオラン、

3-ジェチルアミノー7-(o-クロルアニリノ) フルオラン、

3-ジブチルアミノー7-(o-クロルアニリノ) フルオラン、

3-N-メチル-N-アミルアミノー6-メチルー 7-アニリノフルオラン、

 $3-\Im x + \mu y = 1 - 6 - \chi + \mu - 7 - y = 1$ $2 - 3 - 3 + \mu - 7 - y = 1$

3-(N,N-ジエチルアミノ)-5-メチル-7-(N,N-ジベンジルアミノ)フルオラン、

ベンゾイルロイコメチレンブルー、

6' - クロロー8' - メトキシーベンゾインドリ ノービリロスピラン、

6′ ープロモー3′ ーメトキシーペンソインドリ ノーピリロスピラン、

3-(2' -ヒドロキシー4' -ジメチルアミノフ

エニル) - 3 - (2′ - メトキシー5′ - クロルフエニル) フタリド、

3-(2'-ヒドロキシ-4'-ジメチルアミノフ エニル)-3-(2'-メトキシ-5'-ニトロフエ ニル)フタリド、

3-(2' -ヒドロキシ-4' -ジエチルアミノフ エニル)-3-(2' -メトキシ-5' -メチルフェ ニル)フタリド、

3-(2' -メトキシ-4' -ジメチルアミノフエニル)-3-(2' -ヒドロキシ-4' -クロル-5' -メチルフエニル)フタリド、

3ーモルホリノー7ー(N-プロピルートリフルオロメチルアニリノ)フルオラン、

3-ピロリジノ-7-トリフルオロメチルアニリ ノフルオラン、

3-ジエチルアミノー5-クロロー7-(N-ベンジルートリフルオロメチルアニリノ)フルオラン、
3-ピロリジノー7-(ジーp-クロルフエニル)
メチルアミノフルオラン、

3ージエチルアミノー5ークロルー7ー(αーフェ

医腹腔 经货票 经销售的 人名英格兰人姓氏

ニルエチルアミノ)フルオラン、

3-(N-エチル-p-トルイジノ)-7-(α-フ エニルエチルアミノ)フルオラン、

3-ジエチルアミノー7-(o-メトキシカルボニ ルフエニルアミノ)フルオラン、

3-ジェチルアミノ-7-ピペリジノフルオラン、

2-クロロー3-(N-メチルトルイジノ)-7-(pn-ブチルアニリノ)フルオラン、

3-(N-ベンジル-N-シクロヘキシルアミノ)-5、 $5-ベンソー7-\alpha-ナフチルアミノー4'-$ ブロモフルオラン、

3-ジエチルアミノー6-メチルー7-メシチジ ノー4′、5′-ペンゾフルオラン等。

本発明において用いられる顕色制物質としては、電子受容性の種々の化合物、例えば、有機酸、フェノール性化合物、ルイス酸、芳香族カルボン酸及びその金属塩、チオフエノール性化合物、チオ尿素誘導体等が好ましく適用され、以下にその具

体例を示す。

4,4' -イソプロピリデンピスフエノール、

4,4′ - イソプロピリデンピス(o - メチルフエ

4,4' - セカンダリーブチリデンビスフェノール.

_4,4' -イソプロピリデンピス(2-ターシヤリ -ブチルフェノール)、

4,4′ - シクロヘキシリデンジフエノール、 4,4′ - イソプロピリデンピス(2-クロロフエ

ノール)、 2,2' -メチレンビス(4-メチルー6-ターシヤ

2,2' - メチレンビス(4-エチルー6-ターシヤ リーブチルフエノール)、

4,4' ープチリデンビス(6-tertープチルー2-メチル)フエノール、

4,4′ーチオピス(6ーtertープチルー2ーメチル) 7エノール

4-ヒドロキシジフエニルスルホン.

4-ヒドロキシー4′ーメチルジフエニルスルホン、

4,4′ - ジヒドロキシージフエニルスルホンモ ノベンジルエーテル、

4,4′ ージヒドロキシージフエニルスルホンモ ノオクチルエーテル、

4-ヒドロキシー4' -クロロジフエニルスルホン、

4,4′ -ジフェノールスルホン、

4,4′ ージフェノールスルホキシド、

pーヒドロキシ安息哲酸ネオペンチル、

pーヒドロキシ安息番酸イソプロピル、

pーヒドロキシ安息呑酸オクチル、

p-ヒドロキシ安息香酸シクロヘキシル、

プロトカテキユ酸プロピル、

カテコールブチロフエノン、

役食子酸プロピル、

役食子酸エステル、

役食子酸ラウリル.

役食子酸オクチル、

N,N′ - ジフエニルチオ尿素、

リーブチルフエノール)、

N,N' -ジ(mークロロフエニル)チオ尿素、

N,N′ - ジ(=- メチルフエニル)チオ尿素、

サリチルアニリド、

5-クロローサリチルアニリド、

サリチルーロークロロアニリド、

3-クミルサリチル酸、

3-tert-ブチルサリチル酸、

3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸、

3,5-ジーtert-ブチルサリチル亜鉛、

3,5-ジクミルサリチル酸、

5-オクチルサリチル酸、

3-フェニルサリチル酸、

2-ヒドロキシー6-ナフトエ酸エチル、

2-ビドロキシー6-ナフトエ酸イソプロピル、

2-ヒドロキシ-6-ナフトエ酸イソブチル、

2-ヒドロキシー6-ナフトエ酸ベンジル、2-ヒドロキシー3-ナフトエ酸、

2-ヒドロキシー1-ナフトエ酸、

1-ヒドロキシー2-ナフトエ酸、

特開昭 60-244595(8)

ヒドロキシナフトエ酸亜鉛、アルミニウム、カルシウム等の金属塩等。

本発明においては、前記ロイコ染料、顕色剤及 び本発明は補助成分を支持体上に結合支持させる ために、個用の種々の結合剤を適宜用いることが でき、例えば、ポリビニルアルコール、デンプン 及びその誘導体、メトキシセルロース、ヒドロキ シエチルセルロース、カルポキシメチルセルロー ス、メチルセルロース、エチルセルロース等のセ ルロース誘導体、ポリアクリル酸ソーダ、ポリビ ニルピロリドン、アクリル酸アミド/アクリル酸 エステル共重合体、アクリル酸アミド/アクリル 酸エステル/メタクリル酸3元共重合体、スチレン /無水マレイン酸共重合体アルカリ塩、イソブチ レン/無水マレイン酸共重合体アルカリ塩、ポリ アクリルアミド、アルギン酸ソーダ、ゼラチン、 カゼイン等の水溶性高分子の他、ポリ酢酸ビニル、 ポリウレタン、スチレン/ブタジェン共重合体、 ポリアクリル酸、ポリアクリル酸エステル、塩化 ピニル/酢酸ピニル共重合体、ポリプチルメタク

リレート、エチレン/酢酸ビニル共重合体、スチレン/ブタジエン/アクリル系共重合体等のラテックスを用いることができる。

また、本発明においては、前記ロイコ 染料、類色剤及び本発明の補助成分と共に、必要に応助なった。 この額のの感熱に関用等を併用するができる。 この場合、 類科としては、例をタールを設め、 できる。 この場合、 類似化型鉛、 酸化 アルミニウム、 水酸化 型鉛、 酸 はいりん やいりん 、 タルー、 タルク、 表面処理されたカルシウムンリカ等の無機系の機粉末の他、 尿素 合体、 ポリスチレン/メタクリル酸共重合体、 ポリスチレン/メタクリル酸 共重合体、 ポリスチレン/メタクリル酸 共重合体、 ポリスチレン/メタクリル酸 大変 できる。

本発明の感熱記録材料は、例えば、前記した各成分を含む感熱層形成用塗液を、紙、合成紙、プラスチックフイルムなどの適当な支持体上に塗布し、乾燥することによつて製造される。この場合、ロイコ染料、類色剤、及び本発明の補助成分の使

用量は、それらの合計量に対し、ロイコ染料は5~30重量%、顕色剤は20~70重量%、本発明の補助成分は10~60重量%にするのがよく、支持体上への全成分の付着量は2~10g/mにするのがよい。
[効 果]

本発明の感熱記録材料は、特別の重合性の補助成分を用いたことにより、熱発色感度が著しく向上されると共に、その熱発色により得られる発色画像は安定化されたもので、地肌部を加熱してもその再発色は防止ないし著しく抑制されたものである。また、本発明の感熱記録材料は、感像状に舞光した後、熱現像を行うことにより発色画像を得ることもできる。

〔実施例〕

次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説明 する。なお以下に示す部及び%はいずれも重量禁 値である。

実施例1~5

〔A 被〕

3-(N-メチル-N-シクロヘキシル

アミノ)ー6ーメチルー7ーアニリノ	
フルオラン	10部
ヒドロキシエチルセルロース10%水格披	10.部
*	30部
(B被)	
4,4′ーピスフエノールスルホン	30部
・ヒドロキシエチルセルロース10%水溶液	10部
*	90部
(C液)	
表 一 1 に 示 し た 補 助 成 分	20部
ヒドロキシエチルセルロースの10%	
水溶液	20部
*	60部
〔□被〕	
炭酸カルシウム	30部
メチルセルロースの5%	30部
*	60部
前記A液、B液、C液及びD液を混合し、坪量	

感熱記録材料を作製した。

次に、この感熱記録材料の性能を評価し、その 結果を次表に示す。

なお、表中において、最高濃度は市販の熱傾斜 試験機を用いて120℃で1sec、2kg/cmの圧力で印 字した時の画像濃度を意味し、地肌濃度は未印字 の濃度を指す。また、露光後の濃度は、市販のジ アソ複写機(リコー製、SM-1500)の2メモリで1回 露光した後の印字濃度を示す。

表 - 1

	補	助		 ,		T			
ST KA			成	5.	·		前濃度		後濃度
実 験	/ /Ł	合	物	名	融点	最高	地肌	最高	地肌
No	<u> </u>				(℃)	濃度	渡度	濃度	濃度
1	3-フェニルー1	- (4-クロロ	コフエニル)	プロペン	1				
	(1)ーオン(3)				114	1.20	0.08	0.23	0.09
2	1.5-ジフエニノ	レペンタジェ	ン(1,3)ーオ	ン(5)	104	1.25	0.09	0.19	0.09
3	1,5-ジフェニ/	レペンタジェ	ン(1,4)ーオ	ン(3)	112	1.22	0.09	0.22	0.09
4	3-フェニルー1	ー [4ーメチル	/フェニル] -	プロ	99	1.24	0.08	0.28	0.09
	ペン(1)ーオン(3)		-	1	ĺ			
5	3-[4-2007	7エニル]-1	- フェニルフ	プロペン	117	1.17	0.08	0.29	0.09
	(1)~オン(3)							ŀ	
6	8-(4-000	フェニル}ー	α – シアノア	クリル	94	1.28	0.08	0.45	0.09
	酸エチル								
7	β-(3,4-ジク	ロロフエニル	/) - α - シァ	ノーア	110	1.28	0.08	0.28	0.09
	クリル酸エチル			`					
8	1-フェニルー4	-シアノー4	ーエトキシカ	ルボニ	112	1.23	0.11	0.30	0.13
	ルーブタジエン	(1,4)							
9	pーフエニレンシ	アクリル酸	ジェチル		97	1.27	0.08	0.17	0.09
1 0	pーフエニレンシ	アクリル酸	ジイソプロピ	゚ル	84	1.30	0.09	0.28	0.09
1 I	β - [4 - (2 - I	トキシカルボ	ニルビニル)	ーフエニ	120	1.18	0.09	0.20	0.09
	ル}ーαーシアノ	アクリル酸	エチル						
1 2	mーフェニレンジ	アクリル酸	ジメチル		132	1.05	0.08	0.15	0.09
13 *	ステアリン酸ア	3 K	,		97	1.10	0.08	1.08	0.10
4 *	βナフトールベ	ンジルエーテ	ル		102	1.12	0.08	1.12	0.09
5*	無 添 加				_	0.40	0.08	0.40	0.08

[・]比較例を示す。

化三分化物的环境 多元海太平,元十二十二。

特別四 GO-244595(10)

表-1の結果から明らかなように、本発明の製品の場合、露光後の発色濃度が著しく低下し、顕著な地肌の再発色防止効果が得られているのに対し、従来の比較品の場合には、露光前後の発色性に殆んど差異が見られない。

特許出願人 株式会社 リ コ -代 理 人 弁 理 士 池 補 敏 明